

Defixopzyl

Autorisert

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Legemidlets navn:

Defixopzyl

Defixopzyl 200 mg/ml, solution injectable pour porcs (porcelets) et bovins (veaux)

Defixopzyl 200 mg/ml, oplossing voor injectie voor varkens (biggen) en runderen (kalveren)

Defixopzyl 200 mg/ml, Injektionslösung, Schwein (Ferkel) und Rind (Kalb)

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

grisunge

kalv

Administrering:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

519.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- **grisunge**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **kalv**

Intramuskulær bruk:

- **grisunge**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **kalv**

Subkutan bruk:

- **grisunge**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **kalv**

Intramuskulær bruk:

- **grisunge**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **kalv**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AC

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i Swedish

Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)
Tilgjengelig bare i [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

23/10/2023

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Pharmacosmos A/S

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/10/2023

Referanse medlemsstat:

SE

Prosedyrenummer:

SE/V/0124/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DK FR DE Irland IT NL PL ES

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-sev0124001-mr-defixopzyl-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985365>